⑩日本国特許庁(JP)

⑩公開特許公報(A) 平3-240712

@Int. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

③公開 平成3年(1991)10月28日

6/00 A 61 K

6/08.

5/02

7019-4C Α

JGP

7019-4C 6770-4J

未請求 請求項の数 3 (全13頁) 審査請求

図発明の名称

C 09 J

プライマー組成物

②特 願 平2-34777

平 2 (1990) 2月15日 @出

個発 明 者 池 村 邦 夫 京都府京都市東山区福稲上高松町11番地 株式会社松風内

明 者 個発

紅 雾 良 明 京都府京都市東山区福稲上高松町11番地 株式会社松風内

頣 人 包出

株式会社松 風 京都府京都市東山区福稲上高松町11番地

理 人 倒代

青山 弁理士

外1名

1. 発明の名称

プライマー組成物

2. 特許請求の範囲

1.(i)水0.5~90重量%、(ii)水酸基を 有する重合性化合物 5 ~ 9 0 重量%、(¨¨)酸基を 有する重合性化合物 0・1 ~ 9 0 重量%、および (iv)硬化剤 0.01~30重量%含有するブライ マー組成物。

- 2. 成分(i)~(iv)を任意の2成分系以上に分 割して成る請求項1記載のブライマー組成物。
- 3. 有機溶剤および/または棚寿命用安定剤を さらに含有する請求項1または2記載のプライマ 一組成物。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

この発明はプライマー組成物に関する。さらに 詳しくは、本発明は生体硬組織の特に天然歯牙の エナメル質や象牙質またはグラスアイオノマーセ メント等の基体にレジンセメント、ポンディング 材、コンポジットレジンまたはPMMAレジン等 歯科接着修復材を接着する場合、両者間に強固な 接着性およびその耐久性を付与するのに好適なプ ライマー組成物に関する。

従来の技術

歯科用修復レジンは一般に歯質との接着性が不 十分なために、修復物が脱落したり、修復物辺縁 部でのパクテリア等の侵入褊視に起因する二次カ リエス、歯髄刺激、辺縁破折および辺縁着色等が 発生し、歯科臨床上問題となっている。

このような臨床上の問題点を解決するために、 以下に詳述するように、修復物と歯質との接着性 を向上させる方法が従来から提案されている。

エナメル質に対する接着は、いわゆる酸エッチ ング法の提案[ジャーナル・オブ・デンタル・リ サーチ(Journal of Dental Research)、第 3 4 巻(6)、第8 4 9 頁~第8 5 3 頁(1 9 5 5) 参照]により臨床的に評価されつつある。この方 法による接着は歯質と結合樹脂との化学的結合に よるものではなく、主としてエナメル質小柱の脱 灰によって形成された微細構造内に侵入したレジンが硬化して係留されることによる機械的嵌合に 基づいている。しかしながら、酸エッチング処理 なしでのエナメル質表面にはこのような微細構造 もなく、この場合の接着性は未だ不十分のままで ある。

最近、象牙質接着について強い関心が特たれ、多くの提案が為されるようになり、それなりの進歩が見られる。しかしながら、これらは無機酸、有機酸、有機酸とある種の金属塩化物、EDTA又はその塩などにより象牙質を予め処理、場合によっては改質強化する方法であり、エナメル質の場合によるのでは、象牙質に対しては、臨床上間題が指摘されている。特にリン酸による象牙質のエッチング処理は日本をはじめ欧米で論議され、米国歯科医師会等は象牙質のリン酸よりエッサング作用が少ないとされるクエン酸やシュウ酸等は象牙質酸処理材として検討されている(AIDR/AADR Abstracts No.915、27

通常のポンディング材+コンポジットレジンにより、100kg[/cm^{*}以上に違したことが記載されている。しかしながら、実際にはEDTA・Na 処理なしでは、約30.9kg[/cm^{*}を示し、未だ 低いままであることが判明している。

さらに、第7回日本接着歯学会講演集第121 頁~122頁および第123頁~124頁(19 89)、又は第1回国際歯科材料学会(=インターナショナル・コングレス・オン・デンタル・マテリアルズ:International Congress on Dental Materials)第236頁~第237頁(19 89)およびデンタル・エンジニアリング(Dental Engineerling)第31頁~第38頁(1987) には象牙質を酸処理後、いわゆる上記グルーマ型の処理液としてA板[70%2-HEMA+6% 0-メタクリロキシチロシンアミド(MTYA)] とB磁(2%グルタルアルデヒド水溶液)の混合液によってブライマー処理し、MMA/TBB-Oレジンにより冷水(4℃)と熱水(55℃)による2 6 頁、1985又は米国特許第4,521,550 号および同第4,538,990号各明細書参照)。 またEDTAによる処理法(米国特許第4,553, 941号および同第4,593,054号各明細書 参照)も提案されている。しかしながら、歯科界 または歯科医の根強い顧望は象牙質に対する酸処 理なしの強固な接着力およびその耐久性にある。

一方、象牙質接着力に関しては、最近著しい進歩が見られる。ジャーナル・オブ・デンタル・リサーチ(Journal of Dental Research)第63巻(8)第1087頁~1089頁(1984)、スカンジナビア・ジャーナル・オブ・デンタル・リサーチ(Scand、J. Dent、Res、)第93巻、第463頁~第466頁(1985)およびインターナショナル・デンタル・ジャーナル(International Dental Journal)第35巻、第160頁~第165頁(1985)には象牙質をEDTA・Na塩溶液で予備処理後、グルタルアルデヒド、水、2-ヒドロキシエチルメタクリレートの混合商液 [グルーマ(Gluna)という] でさらに処理し、

ていることが記載されている。例えば、40%リン酸処理後、上記A液とB液の混合プライマー処理で164kgf/cm²を示すことが記載されている。ところが、酸処理なしの象牙質接着力は0サイクルでも48kgf/cm²を示し、本質的な接着力という意味では不十分であるばかりか、酸処理無し象牙質に対する接着耐久性はとうてい得られていない。即ち、この方法は、接着力の点で進歩はあるが、厳密には酸処理なし象牙質への接着力は低いものであり、その意味で象牙質に対する本質的な接着力には未だ到達していないのは上記技術の提案者自身、開示報文中で認めている。

さらにまた、比較的最近になって、厳処理等の 前処理を必要としないプライマー組成物、即ち、 水、水溶性フィルム形成剤および酸の塩を含有す る硬質組織用プライマー組成物が提案されている (特別平1-113057号公報参照)。

しかしながら、歓ブライマー組成物を歯の象牙 質とコンポジットレジンとの接着に利用した場合、 酸の塩の種類や配合量等によって接着力が大きく 左右され、場合によっては該プライマー組成物を 使用しないときよりも接着力が劣るだけでなく、 接着耐久性が得られていない、等の難点がある。

発明が解決しようとする課題

この発明は、従来の上記皆問題を解決し、生体 硬組織の特に天然歯牙のエナメル質や象牙質また はグラスアイオノマーセメント等の基体にレジン セメント等の歯科接着修復材を接着する場合、酸 処理等の処理をおこなうことなく、両者間に強固 な接着性とその耐久性を付与し得るブライマー組 成物を提供するためになされたものである。

課題を解決するための手段

本発明者らは接着性およびその耐久性を付与するプライマーに関して鋭意研究を重ねた結果、次の成分、(i)水0.5~90重量%、(ii)水酸蓝を有する重合性化合物5~90重量%、(ii)酸蓝を有する重合性化合物0.1~90重量%、および(iv)硬化剤0.01~30重量%含有するプライマー組成物が、従来技術の問題を解決し、生体硬組織の特にエナメル質や象牙質またはグラスア

オリゴマーまたはポリマーであるが、モノマーが 終に行ましい。

この種の化合物としては、2-ヒドロキシエチ ル(メタ)アクリレート(この略記法は2-ヒドロ キシエチルアクリレートまたは2-ヒドロキシエ チルメタアクリレートを意味し、以下、これに単 じた表記法を採用する】、2~または3~ヒドロ キシプロピル(メタ)アクリレート、4-ヒドロキ シブチル(メタ)アクリレート、5-ヒドロキシペ ・ンチル(メタ)アクリレート、6-ヒドロキシヘキ シル(メタ)アクリレート、10-ヒドロキシデシ ル(メタ)アクリレート、ジアルキレングリコール モノ(メタ)アクリレート類例えば、ジエチレング リコールモノ(メタ)アクリレート、トリエチレン グリコールモノ(メタ)アクリレート、テトラエチ レングリコールモノ(メタ)アクリレート、ポリエ チレングリコールモノ(メタ)アクリレート、ジブ ロピレングリコールモノ(メタ)アクリレート、ポ リプロピレングリコールモノ(メタ)アクリレート、 さらに1,2-または1,3-および2,3-ジヒ

イオノマーセメント等の基体に、レジンセメント、 ポンデイング材、コンポジットレジン、PMMA レジン等の歯科接着修復材を接着する場合、酸処 理等の処理を行なうことなく、両者間に強固な接 着性とその耐久性を付与しうることを見出し、こ の知見に基づいて本発明をなすに至った。

本発明において使用する水は貯蔵安定性および 医療用成分として臨床上受容され、当該組成物の 成分並びに接着効果に有害な不純物を本質的に含 まないものが好ましい。蒸留水(又は精製水)また はイオン交換水(又は脱イオン水)が好適である。 水の配合量は通常0.5~90重量%、好ましく は5~80重量%、さらに好ましくは、10~5 0重量%であり、0.5重量%以下では接着性が 低下する。また、90重量%以上になると接着性 が低下する。

本発明において使用する水酸基を有する重合性 化合物は、水酸基と共に重合可能な不飽和基、例 えばアクリロイル基、メタアクリロイル基、ビニ ル基またはアリル基等を有する重合性のモノマー、

ドロキシブロビル(メタ)アクリレート、2-ヒドロキシブロビルー1、3-ジ(メタ)アクリレート、3-ヒドロキシブロビルー1、2-ジ(メタ)アクリレート、N-(メタ)アクリロイルー1・2-ジヒドロキシブロビルアミン、N-(メタ)アクリロイルー1・3-ジヒドロキシブロビルアミン、フェノール類とグリシジル(メタ)アクリレートの付加生皮物例えば、1-フェノギシー2-ヒドロキシブロビル(メタ)アクリレート、ピスフェノールAジグリシジル(メタ)アクリレート、ピスフェノールAジグリシジル(メタ)アクリレート等が例示されるが、2-ヒドロキシブロビル(メタ)アクリレートおよび2-ヒドロキシブロビル(メタ)アクリレートおよび2-ヒドロキシブロビル(メタ)アクリレートおよび2-ヒドロキシブロビル(メタ)アクリレートが特に好適である。

なお、これらの水酸基を有する化合物は所望に より2種以上適宜併用してもよい。

上記の水酸基を有する化合物の配合量は通常 5~90重量%、好ましくは10~70重量%、 さらに好ましくは20~60重量%であり、5重 量%以下および90重量%以上では接着性が低下 する。

本発明において使用する酸蓝を有する重合性化合物は酸蓝、例えばカルポキシル基、リン酸基、酸無水物残益、酸アミド基等と共に重合可能な不飽和基、例えばアクリロイル基、メタクリロイル 基、ビニル基またはアリル基等を有する重合性のモノマー、オリゴマーまたはポリマーであるが、モノマーが特に好ましい。

カルボキシル基を有する重合性モノマーとしてはモノカルボン酸、ジカルボン酸、トリカルボン酸 はこれらの誘導体、例えばアクリル酸、メタアクリル酸、1.4 - ジ(メタ)アクリロキシエチルピロメリット酸、6-(メタ)アクリロキシエチルナフタレン1.2.6-トリカルボン酸、N.O-ジ(メタ)アクリロキンチロシン、O-(メタ)アクリロキンチロシン、N-(メタ)アクリロイン・キシフェニルアラニン、N-(メタ)アクリロイルーゥーアミノ安息香酸、N-(メタ)アクリロイル

タクリロイルオキンプロピル)アミノ]フタル酸、 4 - [N-メチルーN-(2-ヒドロキシ-3-メ タクリロイルオキンプロピル)アミノ]フタル酸、 マレイン酸等が例示されるが、特に4-アクリロ キシエチルトリメリット酸および4-メタクリロ キシエチルトリメリット酸が好ましい。

なお、酸基、特にカルポキシル基を含む重合性 モノマーとしては上記例示のように、1分子中に 水酸基とカルポキシル基を含むラジカル重合性モ ノマーも含まれる。

リン酸基を含む重合性モノマーとしてはホスホリック酸およびホスホニック酸基を含む重合性モノマーが好適であり、例えばビス(2-(メタ)アクリロキシエチル)ホスホリック酸、(2-(メタ)アクリロキシエチルフェニル)ホスホリック酸、ビニルホスホニック酸、パラービニルペンジルホスホニック酸等が挙げられる。その他チオリン酸基を含む重合性モノマー類も挙げられる。

酸無水物残基を含む重合性モノマーとしては、 次のものが例示される:4 - (メタ)アクリロキシ

- 5 - アミノサリチル酸、N - (メタ)アクリロイ ルー4-アミノサリチル酸、4-(メタ)アクリロ キシエチルトリメリット酸、4ー(メタ)アクリロ キシプチルトリメリット酸、 4 --(メタ)アクリロ キシヘキシルトリメリット酸、 4-(メタ)アクリ ロキシデシルトリメリット酸、4-アクリロキシ プチルトリメリット酸、2-(メタ)アクリロイル オキシ安息香酸、3-(メタ)アクリロイルオキシ 安息香酸、4-(メタ)アクリロイルオキシ安息香 酸、2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレートと 無水マレイン酸の付加生成物、P-ビニル安息香 酸、o-メタクリロキシチロシンアミド、N-フェ ニルグリシンーグリシジル(メタ)アクリレート、 N-(P-メチルフェニル)グリシン-グリシジル . (メタ)アクリレート、11-メタクリロキシー1. 1-ウンデカンジカルポン酸、4-{(2~ヒドロ キシー3ーメタクリロイルオキシプロピル)アミ ノ]フタル欧、5-{(2-ヒドロキシー3-メタ クリロイルオキンプロピル)アミノ]イソフタル酸、 3-{N-メチル-N-(2-ヒドロキシ-3-メ

エチルトリメリット酸無水物、6-(メタ)アクリロキシエチルナフタレン1,2,6-トリカルポン酸無水物、6-(メタ)アクリロキシエチルナフタレン2,3,6-トリカルポン酸無水物、4-(メタ)アクリロキシエチルカルポニルブロビオノイル1,8-ナフタル酸無水物、4-(メタ)アクリロキシエチルナフタレン1,8-トリカルポン酸無水物等。

上記の酸基を有する重合性化合物は所望により 2 種以上適宜併用してもよい。

酸基を有する重合性化合物の配合量は通常 0.1~90重量%、好ましくは 0.5~60重量%であり、0.1重量%以下では接着性が低下し、また、90重量%以上になると、溶解性に難点が生じたり、接着性が低下する。

本発明において使用する硬化剤としては、重合の開始剤と促進剤又は光重合開始剤と光重合促進剤として従来から使用されている硬化剤が好適である。

重合開始剤としては有機過酸化物、重合促進剤

としてはアミン類、その他の硬化剤としてはパル ピツール酸誘導体が挙げられる。

また、トリアルキルホウ素またはその酸化物も 挙げられる。

光重合開始剤としては紫外線重合又は可視光線 重合開始剤が挙げられ、光重合促進剤としては有 機窟素化合物、特にアミン類が挙げられる。

有機過酸化物としては次の化合物が例示される: ベンゾイルパーオキンド、4.4'ージクロルベンゾイルパーオキンド、2.4ージクロルベンゾイルパーオキンド、シラウリルパーオキンド、メチルエチルケトンパーオキンド、レーブチルパーオキンマレイックイシッド、スクシニックアシッドパーオキシドのはtーブチルパーオキシマレイックインッド、スクシニックアシッドパーオキンド、ベンゾイルパーオキンド、4.4'ージクロルベンゾイルパーオキシドである。

アミン類としては次の一般式:

リベンチルアミン、トリヘキシルアミン、フェニ ルエチルアミン、エチレンアミン、テトラメチレ ンアミン、N,N-ジメチルアミノエチルメタク リレート、N.Nージエチルアミノエチルメタク リレート、モノエタノールアミン、Nーメチルジ エタノールアミン、トリエタノールアミン、アニ リン、メチルアニリン、ジメチルアニリン、ジフェ ニルアミン、トルイジン、アニシジン、N.Nー ジメチルーnーアニシジン、N.NージメチルーP ーアニシジン、N.N-ジメチルーnーアミノフェ ノール、N.Nージエチルーm-アミノフェノール、 N.N-ジェチル-P-アニシジン、P-プロボ キシーN,Nージメチルアニリン、P-ヘキシロ キシーN.Nージメチルアニリン、Pーブトキシ - N . N - ジメチルアニリン、クロルアニリン、 ブロムアニリン、ジメチル-P-トルイジン、N. N-ジ(2-ヒドロキシエチル)-P-トルイジン、 P-アミノフェニルメタクリレート、N.Nージ メチルアミノフェニルメタクリレート、N.Nー ジ(2-ヒドロキシエチル)フェニルメタクリレー



[式中、R₁~R₃は相互に独立して水素原子、 置換基(例えば水酸基、(メタ)アクリロイル基等) を有していてもよい炭素原子数 1~10のアルキ ル基もしくは炭素原子数 6~12のシクロアルキ ル基または置換基(例えばハロゲン、炭素原子数 1~10のアルキル基、水酸基、(メタ)アクリロ イル基等)を有していてもよいフェニル基を示す。 但し、R₁~R₃は何時には水素原子を示さない。〕 で表わされる化合物が挙げられる。

その他、環状アミンまたは2個以上のアミン類 個えばジアミン類も挙げられる。

この種のアミン類としては、n-ブチルアミン、 プロピルアミン、ペンチルアミン、ヘキシルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジーn-ブチルアミン、ジペンチルアミン、トリメチルアミン、トリプロピルアミン、トリーn-ブチルアミン、ト

ト、P-(β-ヒドロキシーアーメタクリロキシ プロポキシ)フェニルアミン、 N . N - ジ(2 - ヒ ドロキシエチル)フェニルーグリシジル(メタ)ア クリレート、N-メチルモルホリン、イミダゾー ル、1-メチルイミダゾール、2-メチルイミダ ソール、2ーメチルー4ーメチルイミダゾール、 エチレンジアミン、メチレンジアニリン、フェニ レンジアミン、N, N-ビス(ヒドロキシエチル) ジェチレントリアミン、N、N-ビス(ヒドロキ シエチル)ジエチレントリアミン、N. Nービス(ヒ ドロキシエチル)トリエチレンテトラミン、 3 -アミノー1、2-プロパンジオール、D, L-I ーアミノー 2 - プロパノール、2 - アミノー4-フェニルフェノール、2-アミノー2-フェニル エダノール、レー2ーアミノー1ープロパノール、 3-アミノー1-プロパノール、2-アニリノー エタノール、N. N-ジヒドロキシエチルアニリ ン、o-またはP-アミノフェニチルアルコール、 5-アミノー1-ペンタノール、5-アミノー2 ーメチルフェノール、2ーアミノー5ーメチルフェ

ノール、アミノ安息香酸エステル類例えば、Pーアミノ安息香酸メチル、Pーアミノ安息香酸エチル、Pーアミノ安息香酸エチル、Pーアミノ安息香酸ブチル、Pーアミノ安息香酸ブロビル、Pーアミノ安息香酸エチル、PーN、N(ジメチル)安息香酸エチル、PーN、N(ジメチル)安息香酸エチル、PーN、Nージメチルアミノエチルメタクリレート、Pーアミノフェニルメタクリレート、Pー(βーヒドロキシーアーメタクリロキシブロボキシ)フェニルアミン、トリエタノールアミン、モノエタノールアミン、PーN、N(ジメチル)安息香酸イソブロビル、Pーアミノ安息香酸エチル等である。

バルピツール酸誘導体としては次式:

(R₁、R₁およびR₁は同一もしくは異なってい てもよく、各々ハロゲン原子、アルキル基、アル

- ジメチル- 5 - フェニルバルビツール酸、1 - ベンジル- 5 - フェニルバルビツール酸、1 - シクロヘキシル- 5 - エチルバルビツール酸、これらの塩(特にアルカリ全属塩またはアルカリ土金属塩)等。

その他のバルビツール酸誘導体としては5-アミノバルビツール酸、2-クロルバルビツール酸 …およびこれらの塩(1)にアルカリ金属塩またはアルカリ土金属塩)等が併示される。

特に好適なパルピツール酸誘導体は5-ブチルパルピツール酸、1,3.5-トリメチルパルピツール酸、1,3-ジメチル-5-イソプチルパルピツール酸、1-ペンジル-5-フェニルパルピツール酸および1-シクロヘキシル-5-エチルパルピツール酸である。

トリアルキルホウ素またはその酸化物としては トリーnーブチルホウ素、トリーnーアミルホウ 素、トリイソアミルホウ素、トリーsecーアミル ホウ案、トリエチルホウ素、トリプロビルホウ素、 トリイソプロビルホウ素またはこれらの一部酸化 コキシ基、アリール基またはシクロへキシル基等 の置換基を有していてもよい脂肪族、芳香族、脂 環式もしくは複素環式發基または水素原子を示す) で表わされるものが挙げられる。

このようなパルピツール酸誘導体としては次の 化合物が例示される: バルビツール酸、1.3-ジメチルバルビツール酸、1-メチルバルビツー ル酸、1,3-ジフェニルバルビツール酸、5-ブチルパルピツール酸、1.5-ジメチルパルビ ツール酸、5-エチルバルピツール酸、5-イソ プロピルバルビツール酸、5-シクロヘキシルバ ルピツール酸、1,3,5ートリメチルバルビツー ル酸、1,3-ジメチル-5-エチルバルビツー ル酸、1.3-ジメチル-5-a-ブチルバルビツ ール酸、1,3-ジメチル-5-sec-ブチルバル ビツール酸、1.3-ジメチル-5-イソプチル バルビツール酸、1,3ージメチルー5ーtert-ブチルパルピツール酸、1,3-ジメチルー5-シクロペンチルバルピツール酸、1,3-ジメチ ルー5-シクロヘキシルパルビツール酸、1.3

物が例示される。

光重合開始剤としてはペンゾインメチルエーテル、ペンゾインエチルエーテル、ペンゾインイソプロピルエーテル、ペンゾイン、ペンゾフェノン、2 - クロルチオキサントン、9,10-アントラキノン、カンファーキノン、ペンジル、4,4'ージシクロペンジル、ジアセチル等の紫外線増感剤または可視光線増感剤が例示される。

光重合促進剤としてはN.N-ジメチルーpートルイジン、N.N-ジ(2-ヒドロキシエチル)-pートルイジン、トリエチルアミン、トリヘキシルアミン、2-ジメチルアミノエタノール、N-メチルエタノールアミノエチルメタクリレート、N.N-ジエチルアミノメタアクリレート等が例示される。

上記の硬化剤は所望により2種以上適宜配合してもよい。

硬化剤の配合量は適常0.01~30重量%、 好ましくは0.05~10重量%、さらに好まし くは0.1~5重量%であり、0.01重量%以下 の場合には、接着性が低下し、また、30重量% 以上になると接着性が低下する。

本発明によるブライマー組成物には所望により上記成分以外に、有機裕利、例えばエチルアルコール、イソブロビルアルコール、ブロビルアルコール等のアルコール類またはアセトン等のケトン類、グルタルアルデヒド、ホルムアルデヒド等のアルデヒド類およびテトラヒドロフラン等を適宜配合してもよい。これらの有機溶剤は本発明組成物中0~90重量%で配合する。また、棚野命用安定剤としてハイドロキノン、ハイドロキノン・スチルエーテル、ヒドロキシメトキンベングフェノンまたはブチル化ヒドロキシトルエン等を適宜配合してもよい。

本発明における組成物はその構成成分を必要に 応じて2以上に分割して使用することができる。 例えば、硬化剤成分を開始剤と促進剤等で構成す る場合、混合して使用するように2以上に分割し てもよい。また、硬化剤成分が一種の場合でも必

実施例1~5および比較例1~6

プライマーとしてイオン交換水、2-ヒドロキシエチルメタクリレート(2-HEMA)、4-アクリロキシエチルトリメリット酸(4-AET)、4-アクリロキシエチルトリメリット酸無水物(4-AETA)、ビス(2-メタアクリロキシエチル)ホスホリック酸(BMEPA)、N,N-ジ(ヒドロキシエチル)パラートルイジン(N,N-DEPT)、4、4'-ジクロルベンゾイルパーオキシド(p-C2-BPO)およびグルタルアルデヒドにより表しに示す配合にて調製した。

一方、レジンセメントの粉剤として、シラン処理シリカ(75重量部)、シラン処理硫酸パリウム(25重量部)、N.N-ジー(2-ヒドロキシエチル)パラートルイジン(0.1重量部)および1ーペンジルー5-フェニルパルビツール酸(1.0重量部)により混合類製した。液剤として、1.1.3-トリメチルへキサメチレンジイソシアネートと2-ヒドロキシエチルメタクリレートの1:2(モル)反応生成物(60重量部)、トリエチレングリ

要に応じて2以上に分割して使用できる。混合使 用の方法として、歯科医が使用に際して小皿等の 別容器中で混合使用する場合、あるいは患者の歯 の接着窩洞内で混合使用する場合等、その方法は 適宜選択できる。この分割方法による思様はその 組合わせの中から適宜選択できる。すなわち、(i)水、(ii)水酸基を有する重合性化合物、(ii)酸基: を有する重合性化合物および(iv)硬化剤において、 例えば A 液として(i)と(ii)、(B)液として(ii) と(iv)またはA液として(i)と(ii)、B液として (ii)と(ii)と(iv)またはA液として(ii)と(ii)と (iv)、B棭として(ii)と(ii)またはA秛として(i)、 B 液として(ji)と(ji)と(iv)または A 液とし て(i)と(ii)、日被として(ii)と(iv)またはA被 として(i)と(ii)と(ii)、B液として(iv)または A 液として(i)と(ii)と(iv)、 B 液として(ii)と (iii)と(iv)(ただし(iv)は一方がアミン類で他方 が硬化剤の場合もありうる)等例示できる。

以下、本発明を実施例によって説明するが、本 発明はこれに限定されるものではない。

コールジメタクリレート(28重量部)、2-ヒドロキシエチルメタクリレート(7重量部)、4-アクリロキシエチルトリメリット酸(5重量部)、ベンゾイルパーオキシド(0.3重量部)およびブチル化ヒドロキシトルエン(0.05重量部)により調製し、粉/液=3.5/1.0の比で混合して用いた。

なお、フィラーのシラン処理は、アーメタクリロキンプロピルトリメトキンシランを用い、シリカもしくは破験バリウムに対し通常の酢酸法にで行った。即ち、アーメタクリロキンプロピルトリメトキンシランを0.1%酢酸水溶液に濃度2.0 重量%になるように溶解した溶液100重量部に対しフィラー100重量部を加えて混合したスラリーを風乾後、80℃にて2時間、さらに120℃にて30分間熱処理することにより表面処理を

接着強度は牛歯象牙質とレジンセメントの剪断 接着試験により求めた。その方法として、先ず新 鮮抜去牛前歯を蒸留水中冷凍保存し、使用の豚解 凍して用いた。牛歯をエボキシ包埋し、耐水研磨 紙で象牙質団を平滑に研磨した。牛歯象牙質を6 00番研磨後表1の各プライマーで1分間処理し、 乾燥後上記レジンセメント練和泥を内径4mm、高 さ2mmの分割可能なプラスチックモールドを用い て、象牙質面にレジンセメントを硬化接着させた。 セメント硬化後、30分後に接着試験体は37℃ 蒸留水中24時間浸液後、島津オートグラフAG -5000Bにてクロスヘッドスピード1mm/mi nにより圧縮到断接着力を測定した。なお、上記 試験及び後述する試験は全て23±2℃の室温で 実施した。

(以下、余白)

表しから明らかなように、本発明の構成成分で あるイオン交換水、2-HEMA、4-AETお よびN,N-DEPTから成るブライマーを用い た実施例』の場合、敵エッチング処理無しの牛歯 象牙質(以下、酸処理無し象牙質と略す。)と試作 レジンセメントとの圧縮剪断接着力は127.6k g[/cm²を示したのに対し、本発明の範囲外の組 成による比較例1~7では著しく低い値を示した。 まず、比較例7のプライマーなしの場合、33. 5 kg[/cm²を示したのに対し本発明プライマー処 理の場合、約4倍の接着力が得られている。また、 イオン交換水、2-HEMAおよびグルタルアル デヒドから成る従来技術の比較例6では酸処理無 し象牙質に対し、30.9 kg[/cm²を示し、本発 明組成の実施例1に比べて有意に低いことが判明 し、比較例7との比較においても何らブライマー 効果が示されていない。さらに、本発明の構成皮 分のうち、いずれの成分が欠けても接着力が著し く低下していることが比較例1~5の結果(13. 4~34.7kgf/cm³)から明らかである。以上の

成分及心接着力 突旋的变旋的突旋的突旋的突旋的比较的比较的比较的比较级比较级比较级比较的	実施別	夹施例	吴施伊	灾施例	東施 (四)	北京野	北欧纳	LEVE	比較多	北較伊	比较的	比較例
	-	7	_د	7	2	_	2	3	4	S	9	7
イオン交換水	40	ę	40	40	S	40	40	40	ı	100	40	
2 - HEMA	8	8	8	8	S	8	8	96	901	ı	8	*
4-AET	7	1	ı	7	2	ı	7	ı	. 7	7	ı	~
4-AETA	1	7	1	f	1	ı	ı	ı	1	Ή.	1	-
BMEPA	ı	ı	~	1	ı	1	ı	ı	ı	ı	ı	۴
N,N-DEPT	9.0	9.0	9.0	1	9.0	i [.]	. 1	0.6	9.0	9.0	1	_
P - C4 · B P O	1.	ı	1	0.15	1	ı	1	1	-1	I ·	1	#
グルタル		1	ı	١.	ı	(ı	1	1	1 .	7	د
アルデヒド												
BHT	ı	1	1	0.01	1	ı	-	-	i		-	
接着力(kgf/cm²) 127.6	127.6	70.9	83.2	8.06	78.4	13.4	34.4	25.7	34.7	22.1	30.9	33.5

結果から、本発明を基本的に構成するイオン交換水、2-HEMA、4-AETおよびN,N-DEPTの相互作用により酸処理無し象牙質に対して優れた接着力が得られることが明らかとなった。

また、酸基を含む重合性モノマーとして酸基が カルボキシル基の場合の4-AETに換えて、酸 無水物残基である4-AETAの場合(実施例2)、 リン酸基であるBMEPAの場合(実施例3)、あ るいは硬化剤に過酸化物を用いた場合(実施例4)、 さらに本発明構成成分配合量を変えた場合(実施 例5)は70.9~90.8kgf/cm³を示し、いず れも比較例1~7に比べて有意に高いことが明ら かとなった。

さらに、実施例1および2の組成物をブライマーとして用い、酸エッチング処理なし牛歯エナメル質と試作レジンセメントの剪断接着力を37℃水中1日で求めた。その結果、実施例1の組成物を用いた場合、187.7kgf/cm*を示した。本発明プライマー処理に換えて牛歯エナメル質をリン酸エッチング処理をした場合では208.0kgf

/cm²を示し、本発明プライマーによりリン酸エッチング処理と同等な接着力が得られることが明らかとなった。なお、プライマー処理又は酸処理なしエナメル質接着力は56kg[/cm²を示した。以上の結果より本発明の組成物が酸エッチング処理無しのエナメル質に対しても接着性を促進する有効なプライマーであることが判明した。

実施例6~7および比較例8~9

要2に示す配合にて接着性ブライマーを調製し、 酸処理無し象牙質と試作レジンセメント(実施例 i~5又は比較例 i~7に使用したものと同一の もの)との剪断接着力を求めた。

(以下、余白)

した。

実施例8

プライマーとして、 蒸留水 3 5 重量部、 2 - ヒドロキシエチルメタクリレート 6 0 重量部、 4 - メタクリロキシエチルトリメリット数 5 重量部、 d2-カンファーキノン 0.6 重量部、 N.N-ジメチルアミノエチルメタクリレート 0.8 重量部を 混合鋼製した。

一方、化学重合兼光重合型レジンセメントの粉別として、シラン処理硅石75重量部、シラン処理磁石75重量部、シラン処理磁磁パリウム25重量部、4ーアクリロキシエチルトリメリット酸5重量部、ペンゾイルパーオキシド0.3重量部により混合調製した。また、同液剤としてイソフォロンジイソシアネートと2ーヒドロキシエチルメタクリレートの1:2(モル)反応生成物40重量部、ビスフェノールAジグリンジルメタクリレート10重量部、トリエチレングリコールジメタクリレート30重量部、エチレングリコールジメタクリレート10重量部、2ーヒドロキシエチルメタクリレート10重量部、d2

₹ 2

成分及び接着力	実施例 6	突旋例7	比較例 8	比較例 9
イオン交換水(重量部)	40	40	40	40
2-HEMA (")	60	60	60	60
4-AET (")	7	-	-	7.
MEPP' (")	-	7	-	-
N.N-DEPT(")	0.6	0.6	-	-
BBA'	0.4	_	-	-
NaCe	-		0.6	0.6
象牙質接着力(kgf/cm²)	95.2	112.7	42.3	65.7

(性)|. MEPP:メタクリロキシエチルフェ

ニールフォスフォリック酸

2. BBA: 5ープチルパルピツール酸

表2から明らかなように、本発明の組成物であるプライマー使用の場合(実施例6および7)は、水と2ーヒドロキシエチルメタクリレート又はこれらに加えて4ーアクリロキシエチルトリメリット酸に対し、鉱酸の塩を配合した従来技術である比較例8~9に比べ有意に高い象牙質接着力を示

ーカンファーキノン 0.6 重量部、N,Nージメチルアミノエチルメタクリレート 0.5 重量部、N,Nージメチルパラートルイジン 0.5 重量部を混合調製し、粉/液比=3.2 / 1.0 で混合して用いた。

なお、散処理無し象牙質とレジンセメントとの 剪断接着力を求めるにあたり、実施偶1に準じて 試験体を作製後、レジンセメント上面から松風デ ーライトランプII [(株)松風製]により可視光線を 30秒間照射し、実施偶1と同条件下で御定した。

その結果、酸処理無し象牙質ーレジンセメント 労断接着力は110.2 kgf/cm²を示し、上記プ ライマーを併用しない場合10.7 kgf/cm²に比 べて有意に高くなり、硬化剤として、光重合用硬 化剤の配合も有効であることが明らかとなった。

実施例9

2 被系プライマーの A 液として、イオン交換水 8 0 重量部、2 - ヒドロキシエチルメタクリレート2 0 重量部、N.N - ジ(2 - ヒドロキシエチル) - パラートルイジン 0.8 重量部により促合調製 した。B液として2-ヒドロキシエチルメタクリレート100重量部、4-メタクリロキシヘキシルトリメリット酸15重量部、ベンゾイルパーオキシド0.5重量部、ブチル化ヒドロキシトルエン0.08重量部により混合調製した。A液とB液を等量混合によりプライマーとして使用した。実施例1で使用したレジンセメントを用い、酸処理無しの象牙質、エナメル質およびグラスアイオノマーセメント{松風ペースセメント[(株)松風製]を硬化後1時間で使用|に対する男断接着力を求めた。その結果を要3に示す。

丧3

	酸処理無し 象牙質		酸処理無しグラ スアイオノマー
剪断接着力"	83.3kgf/cm ²	158.8kg[/cm²	140.7kg[/cm²

(性)」.接着力は37℃水中24時間後の結果を示す。

実施例10

本発明の組成物をプライマーとして用い歯料用 光重合性コンポジットレジン、松風ライトフィル - P[(株)松風製]と酸処理無しの象牙質又はグラ

ーライトランプ 8 [(株)松風製]にて30秒間可視 光練照射をした。さらに、内径4mm、高さ2mmの プラスチックモールドを用い、松風ライトフィル ーP [(株)松風製]を填入し、上面より同様に30 秒間光照射した。同様に、酸処理無しグラスアイ オノマーセメントに対し接着試験体を作製した。 これらの試験体を37℃水中1日(0サイクル)後、 耐久性評価としてサーマルサイクル試験を実施し た。試験体を0、2000および5000サイク ルにてサーマルサイクルに供し、剪断接着力を求 めた。これらの結果を表4に示す。(ただし、1サ イクル:4℃水中1分間ご60℃水中1分間浸渍。)

表 4 剪断接着力

被接着体	接着材	0 サイクル	2000サイクル	5000サイクル
酸処理無し 象牙質	コンポジット レジン	176.6 *D	163.8 *D	157.5 *D
跛処理無し グラスアイ オノマー	コンポジット レジン	187.5 * G	194.4 ≭G	188.2 ≄ G

(注) *D:象牙質凝集玻璃

*G:グラスアイオノマーの凝集破壊

スアイオノマーセメントとの接着力を評価した。 先ず一確型光重合ポンデイング組成物として、イ ソフォロンジイソシアネートと2ーヒドロキシエ チルメタクリレートの1:2(モル)反応生成物(= 1PDI-2-HEMA)60重量部、トリエチ レングリコールジメタクリレート30重量部、2 ーヒドロキシエチルメタクリレート5重量部、エ チレングリコールジメタクリレート5重量部、42 ーカンファーキノン0.8 重量部、N.Nージメチ ルアミノエチルメタクリレート1.0重量部、ブ チル化ヒドロキシトルエン0.05重量部により 混合綱製した。

酸処理無し象牙質に、実施例10のA 液をそのまま用い、さらにB 液として2ーヒドロキンエチルメタクリレート100重量部、4ーアクリロキシエチルトリメリット酸14部、ブチル化ヒドロキントルエン0.01部を混合調製した。このA 液とB 液を等量混合し、この混合プライマーを塗布し60秒後乾燥した。その後、上記一液型光重合ポンディング組成物を小筆にて塗布し、松風デ

なお、A被とB被混合による本発明組成物を用いない場合、すなわち、一液型光重合ポンデイング組成物と松風ライトフィル-Pによる酸処理無し象牙質接着性は全く無い(= 0 kg(/cm²)のに対し、A被とB被混合プライマー使用では変4の結果を示し、しかも測定の際、象牙質破壊やグラスアイオノマーセメント破壊が観察されたことから、本発明組成物がプライマーとしてこれら被着体に対し格段に高い接着効果とその耐久性が明らかとなった。

実施例11~17

本発明の組成物をプライマーとして用い歯科用 光重合性コンポジットレジン、松風ライトフィル ーP[(株)松風製]と酸処理無しの象牙質との接着 性を評価した。まず、一液型光重合ポンディング 組成物として、1.3.5ートリメチルヘキサメチ レンジメタクリレートと2ーヒドロキンエチルメ タクリレートの1:2(モル)反応物50重量部、 トリエチレングリコールジメタクリレート35重 量部、エチレングリコールジメタクリレート10 重量部、2-ヒドロキシエチルメタクリレート5 重量部、da-カンファーキノン0.8 重量部、N、N-ジメチルアミノエチルメタクリレート1.0 重量部、ブチル化ヒドロキシトルエン0.05 重

耐水研磨紙#600研磨した牛歯象牙質に対し、プライマーを塗布し60秒後エアーにて乾燥した。その後、上記一液型光重合ポンデイング組成物を小筆にて塗布し、松魚デーライトランプ目 ((株) 松風製)にて30秒間可視光線を照射した。さらに内径4mm高さ2mmの樹脂モールドを用い松風ライトフィルーPを填入し上面より、同様に30秒間可視光線照射をした。接着試験体を37℃水中24時間静置した後圧縮剪断接着力を測定した。プライマーとしては4-アクリロキシエチルトリメリット酸7部及びN,N-ジ(2-ヒドロキシエチルトリナル)-P-トルイジン0.6部に対し、水/2-ヒドロキシエチルメタクリレート(2-HEMA)を表5の配合量にて鋼製した。各プライマー使用時の圧縮剪断接着力を表5に示す。

をそのまま用いて、散処理無し象牙質に対する剪 断接着力を実施例11~17の方法に準じて評価 した。プライマーとしてはイオン交換水40重量 部、2~ヒドロキシエチルメタクリレート60重 量部に対して表6に示す量で4~アクリロキシエ チルトリメリット酸(4~AET)を配合した。こ れら3成分の総量に対しさらにN,N~ジ(2~ヒ ドロキシエチル)~P~トルイジン0.6重量%を 配合調製した。各プライマー使用時の圧縮剪断接 着力を表6に示す。

(以下、余白)

表 5

	水 (重量部)	2-HEMA (重量部)	剪断接着力 (kgf∕cm²)
比較例10	100	0	29.4 #D
実施例[]	80	. 20	79.6
実施例12	70	30	82.8
実施例13	60	. 40	132.9 *D
実施例14	50	- 50	216.3 *D
実施例15	. 40	60	247.0 *D
実施例16	30	70	98.7
実施例17	20	80	115.4 *D
比较例11	0	100	33.8 #D
比较例12	ブラ・	イマー無し	0

(注) *D:象牙質聚集破壞

#D:象牙質界面破壞

実施例18~31

本発明の組成物をプライマーとして用い実施例

1 1 ~ 1 7 に使用した松風ライトフィルーP [(株)

松風製]および一液型光度合ポンディング組成物

表 6

•••		
	4-AET(重量部)	剪断接着力(kgf/cm²)
比較例13	0	57.3 #D
実施例18	0.5	100.6
実施例19	1.0	104-3
実施例20	2.5	199.5 * D
実施例21	5.0	200.3 *D
実施例22	7-0	247.0 *D
実施例23	10.0	165.5 * D
実施例24	15.0	133.8 *D
実施例25	20.0	145.7 *D
実施例26	30.0	186.7 ≠D
実施例27	60.0	258.1 *D
実施例28	90.0	251.5 *D
実施例29	100-0	216.6 *D
実施例30	120.0	303.0 *D
実施例31	130.0	175.1 *D

(住) #D:象牙質界面破壞

*D:象牙質凝集破壞

要6から明らかなように本発明プライマー成分中酸基を有するモノマー(4-AETの配合量により実施例18~31はこの成分を含まないプライマー(比較例13)に比べ約2~6倍の象牙質接着力を示した。特に実施例30では303kgf/cm²を示し格段に高い接着力を示した。またこの場合、測定試料によっては最高値472.8kgf/cm³(象牙質破壊)を示し、天然象牙質の引張強度[420kgf/cm²:デンタルエンジニアリング第70巻第42頁(1984年)]を上回る驚異的な接着強度も実測された。

実施例32~40

本発明の組成物をプライマーとして用い実施例
11~17に使用した松風ライトフィルーP[(株)
松風製]および一液型光重合ポンディング組成物
をそのまま用いて、酸処理無し象牙質に対する剪 断接着力を実施例11~17の方法に準じて評価 した。プライマーとしてはイオン交換水40重量 郎、2~ヒドロキシエチルメタクリレート60重 量部、4~アクリロキシエチルトリメリット酸7

実施例41

ブライマーとして、イオン交換水40重量部、2-ヒドロキシエチルメタクリレート60重量部、エチルアルコール10重量部、N-フェニルグリシンーグリシジルメタクリレート1.0重量部、N,N-ジ(2-ヒドロキシエチル)-P-トルイジン0.6重量部の配合により混合調製した。このブライマーを用い実施例11~17に使用した松風ライトフィルーP((株)松風製)および一液型光重合ポンディング組成物をそのまま用いて、酸処理無し象牙質に対する剪断接着力を実施例11~17の方法に準じて評価した。その結果102kg(/cm²を示した。

实施例42~46

本発明の組成物をブライマーとして用い実施例 11~17に使用した松良ライトフィルーP ((株) 松風製]および一液型光重合ポンディング組成物 をそのまま用いて、酸処理無し象牙質に対する剪 断接着力を実施例11~17の方法に単じて評価 した。ブライマーとしてはイオン交換水40重量 重量部に対し、N,N-ジ(2-ヒドロキシエチル)
-P-トルイジン(N,N-DEPT)を表6に示す量で配合調製した。各プライマー使用時の剪断接着力を表7に示す。

表 7

	N.N-DEPT(重量部)	剪斯接着力(kgf/cm²)
比较例14	0.0(0.00モル%)	75.2
実施例32	0.3(0.154モル%)	218.1 *D
実施例33	0.6(0.307モル%)	247.0 *D
実施例34	0.9(0.462モル%)	116-4 *D
実施例35	1.2(0.616モル%)	117.8 *D
実施例36	1.5(0.770モル%)	147.3 *D
実施例37	3.0(1.540モル%)	117.5 *D
実施例38	6.0(3.080モル%)	126-2 *D
実施例39	10.0(5.130モル%)	135.3 *D
実施例40	30.3(15.4モル%)	96-5

注: 表中()内数字は水(40部)/4-AET(60 部)に対するモル%を示す。

* D印:象牙質凝集破壞

部、2-ヒドロキシエチルメタクリレート60重量部、4-アクリロキシエチルトリメリット酸7重量部に対し各種アミン類を衰8に示す量にて配合調製した。各プライマー使用時の剪断接着力を表8に示す。低しアミン類は水(40部)/2-HEMA(60部)に対する0.307モル%で配合した。

妻 8

		アミン類	重量部 (モル%)	剪断接着力 (kgf/cm²)
実施	9142	モノエタノールアミン	0.19(0.307)	133.9 *D
"	43	トリエタノールアミン	0.46(0.307)	199.3 *D
"	44	D M M A 1	0.48(0.307)	141.1 *D
"	45	PABE'	0.51(0.307)	177.9 *D
"	46	HMPA'	1.02(0.307)	126.7 *D
"	47	A P M 4	0.87(0.307)	204.6 *D

- (住)1. DMMA: N,Nージメチルアミノエチルメ タクリレート
 - 2. PABE: Pーアミノ安息香酸エチル

 - 4. APM: Pーアミノフェニルメタクリレート
 - 5. *D:象牙質聚集破壞

実施例47および48

PMMAタイプ歯科修復レジン「アドファ」((株) 松風製]およびMMAタイプ接着材「アクリルボンド」[(株) 松風製]を用いこれらの使用書に従って象牙質接着力を評価するにあたり、プライマーとして、蒸留水40重量部、2-ヒドロキシエチルメタクリレート50重量部、1,2ージヒドロキシブロビルメタクリレート10重量部、4-メタクリロキシエチルトリメリット酸5重量部、N・ハー(2-ヒドロキシエチル)ーパラートルイジン0.6 重量部を混合調整し、実施例22の一液性光重合ポンデイング組成物をそのまま用いて、実施例22の方法に単じて実施した。酸処理無し象牙質と「アドファ」の剪断接着力を要りに示す。

(以下、余白)

物は他の分野、例えば外科、整形外科、形成外科 等の分野においても利用可能な汎用性の高いもの である。

特許出願人 株式会社 松風 代 理 人 弁理士 青 山 葆 ほか!名

表 9

	プライマー	接着剤		剪断接着力 (kg[/cn²)
実施例47	本発明プライマー	アクリルポンド	アドファ	124.2
実施例48	本発明プライマー	一液性ポンディ	アドファ	123.4
		ング村		
比较例15	-	アクリルポンド	アドファ	23.6
比較例16	_		アドファ	9.6

発明の効果

本発明によるプライマー組成物は一般的に接着 修復材等を接着する際の下塗りとして好適な組成 物であり、例えば生体の硬組織、特に天然歯牙の エナメル質や象牙質またはグラスアイオノマーセ メント等の基体にレジンセメント、ポンディング 材、コンポジットレジンまたはPMMAレジン等 の歯科接着修復材を接着する場合に両者間に強固 な接着性とその耐久性を付与する。

本発明は主として歯科の分野を対象としてなさ れたものであるが、本発明によるプライマー組成 【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分 【発行日】平成6年(1994)9月6日

【公開番号】特開平3-240712 【公開日】平成3年(1991)10月28日 【年通号数】公開特許公報3-2408 【出願番号】特願平2-34777 【国際特許分類第5版】

A61K 6/00 A 7019–4C 6/08 7019–4C C09J 5/02 JGP 7415–4J

手続補正書



平成 6年 3月11日

特許庁長官駅

1. 事件の表示

平成02年特許原第084777号

2. 異男の名称

プライマー組成物

3. 補圧をする者

事件との責任 特許出版人 名称 株式会社松風

4. 代理人

住所 〒540 大阪府大阪市中央区域見1丁目3号7号 1MPビル 肯山特許等第所 電板(06)949-1261 FAX (06)949-0361

氏名 寿曜士 (6214) 青山



5. 補正命令の日付

自発(出版等主辞求と同時)

6. 袖圧の対象

明都書の「元明の詳細な説明」の個



7. 植正の内容

- (1)明結書、第5頁、第13行「Engineerling」とあるのを、「Engineering」 と訂正する。
- (2)同、第10頁、第13行、「および」とあるのを、「、」と訂正する。
- (3)買、第10買、第14行、「アクリレート」の後に、「および2・3 ージヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート」を加入する。
- (4)同、第13頁、第15行、「ホスホリック酸、」の数に、「10-メタクリロイルオキンデシルジハイドロジエンフォスフェート、」を加入する。
- (5)局、第13頁、第16行、「、」とあるのを、「および」と訂正する。
- (6)同、第15頁、第13行、「オキシマレイックイシッド、」とあるのを、「オ キシマレイックアシッドおよび」と訂正する。
- (7) 岡、第15頁、第14行、「が例示されるか、」とあるのを、「。」と訂正す *
- (8)同、第15頁、第15行、「オキシマレイックイシッド」とあるのを、「オ キシマレイックアシッド」と訂正する。
 - (9)四、第15頁、第17行、「、」とあるのを、「および」と訂正する。
- (10)同、第21頁、第8行、「(1)に」とあるのを、「(特に、」と訂正する。
- (11)同、第22頁、第15行、「メタアクリレート」の後に、「、有機個化合物(例 えば、ジーnーブデルー備ーマレエート、ジーオクチルー偏一ジマレエートおよ びフーnーブチルー編ージラウレート等)およびパルピツール酸器事体(例えば、 5ープチルパルピツール酸および1.3.5ートリメチルパルピツール酸等)」を加 入する。
- (12)同、第22頁、第15行、「例示される。」の後に、改行して次の記載を加えせる。

「さらに、ベンゼンスルフィン酸ナトリウムやパラートルエンスルフィン酸ナトリウム等の芳香族スルフィン酸の金属塩およびペンゼンスルフィン酸モルホリドやパラートルエンスルフィン酸モルホリド等の芳香娘スルフィン酸のアミド塩も硬化剤として有効である。」

(13)員、第25頁、第17行、「1,1,3」とあるのを、「2,2,4」と訂正する。 (14)員、第36頁、第15行、「10」とあるのを、「9」と訂正する。

(15)同、第38頁、第16行、「1,3,5」とあるのを、「2,2,4」と訂正する。
(16)同、第38頁、第17行、「レンジメタクリレート」とあるのを、「レンジ イソシアネート」と訂正する。

(17)員、第46頁、末行、「5. *D: 象牙質凝集破壊」の後に、改行して以下の配載を加入する:

疾热例48

裏留水40重量部、2-ヒドロキシエチルメタクリレート60重量部、4-ア クリロキシエチルトリメリット酸7重量部、トリエチレングリコールジメタクリ レート3重量部、d1-カンファーキノン0.6重量部およびN,N-ジメチルア ミノエチルメタクリレート0.8重量部を混合することによってプライマー組成 物を興奮した。

一方、2.2.4ートリメテルヘキサメチレンワイソシアネートと2ーヒドロキシエテルメタクリレートの1:2(モル比)反応物50意識が、トリエチレングリコールジメタクリレート30重量が、エチレングリコールジメタクリレート30重量が、4ーアクリロキシエチルトリメリット〒5重量が、4ーアクリロキシエチルトリメリット〒5重量が、41ーカンファーキノン0.8両量体およびN,Nージメチルアミノエチルメタクリレート1.0重量都を混合することによって一枚型光重台ポンディング組成物を関観した。

牛歯象牙質をエポキシ製脂包埋後、耐水研磨紙#600番を用いて研磨し、水洗、乾燥後、象牙質面をスポンジ片に合長させたプライマーで1分間こすりながら処理し、その後圧押空気で乾燥した。光重合ポンディング組成物を放象牙質面に塗布し、松風デーライトランプ11[(株)松風製]を用いて30秒間光照射を行った。プラスチックモールド(直径:4mm、高さ:2mm)を泉牙質面に固定し、その中に松風ライトフィルA[(株)松風製]を填入して光硬化させ接着試験体を作製した。接着試験体を37℃の水中に24時間浸渍後、馬津オートグラフAG-5000月を用いてクロスヘッドスピード1mm/分により圧維剪斯接着力を割

ポジットレジンを複製した。

実施例48に準じて接着試験を行なうにあたり、実施例48のプライマー組成 物をそのまま用いて処理した象牙質面に上記のようにして調製したコンポジット レジンを直接接着させて試験を行った。その結果、該プライマー処理のみの象牙 質と上記コンポジットレジンの接着力は140kgf/cm¹であった。

なお、放プライマー組成物を用いなかった場合の象牙質とコンポジットレジン の接着力は3.5 kg (/ cm *であった。

安施例54

管液から成る接着性PMMAレジンを翻製した。ポリメテルメタクリレート管 末100重量部、N.Nービス(ヒドロキシエチル)ーpートルイジン0.5重量部 および5ープチルバルビツール酸1.5重量部を混合することによって砂剤を調 製した。メチルメタクリレート80重量部、トリエチレングリコールジメタクリ レート6重量部、4ーアクリロキシエチルトリメリット酸8重量部、ペンソイル パーオキシド0.3重量部およびプチル化ヒドロキシトルエン0.08重量部を提 合することによって触剤を顕彰した。

実施例48の方法に従い、実施例49のプライマー組成物を用いて処理した象 牙質に対して上記技術性PMMAレジンを直接技術させて試験を行った。その結 果、鉄象牙質とはPMMAレジンの剪断技術力は178kgf/cm^aであった。」 定した。その結果、被着力は210kg f/cm*であった。

实施例49

2-ヒドロキシエチルメタクリレートの代わりに2.3-ジヒドロキシプロピルメタクリレートを用いる以外は実施例4.8と同様にして調製したプライマー組成物、実施例4.8の一放性光量合ポンディング組成物および発展ライトフィルA((特)松風観)をそのまま用いて、実施例4.8に従って破処理紙し象牙質に対する野断接触力を制定したところ、2.2.5 k.s.f./c.m.*であった。」

(18)同、第47頁、第1行、「<u>突施例47および48</u>」とあるのを、「<u>突施例5</u> <u>0および51</u>」と訂正する。

(19)同、第47頁、第7行、「1,2」とあるのを、「2,3」と訂正する。

・ (20) 同、第47頁、第11行、「調整し、」とあるのを、「類似し、」と打正する。 (21) 同、第48頁、表9において、「実施例47」とあるのを、「実施例50」と 訂正する。

(22)同、第48頁、表9において、「実施例48」とあるのを、「実施例51」と 訂正する。

(23)同、第48頁、表9の後に、以下の記載を加入する:

「实施例52

実施例48のプライマー組成物および一枚型光重合ポンディング組成物をその まま用い、さらに実施例48の松風ライトフィル((株)松風観)に換えて、実施例 1で用いたレジンセメントを用いて、酸処理無しでの象牙質に対する接着力を実 施例48に準じて求めたところ、227kgf/cm³であった。

実施例53

実施列1で用いたシラン処理シリカ50重量形、2.2,4ートリメチルへキサメチレンジイソシアネートと2ーヒドロキシエチルメタクリレートの1:2(モル比)反応生成物27.0重量部、トリエチレングリコールジメタクリレート13重量部、2ーヒドロキシエチルメタクリレート5重量部、4ーアクリロキシエチルトリメリット取4重量部、d1ーカンファーキノン0.4重量部およびN.Nージメチルアミノエチルメタクリレート0.6重量部を選続することによってコン